Methanol/air fuel cells

Patent Number:

□ US4828941

Publication date:

1989-05-09

Inventor(s):

STERZEL HANS-JOSEF (DE)

Applicant(s):

BASF AG (DE)

Requested Patent:

□ JP62296372

Application Number: US19870051453 19870519

Priority Number(s): DE19863618840 19860604

IPC Classification:

H01M8/10

EC Classification:

H01M4/90B, H01M4/92, H01M4/96, H01M8/10C

Equivalents:

☐ DE3618840, ☐ EP0248394, A3

Abstract

Methanol/air fuel cells consisting of (A) a cathode, (B) an anode and (C) A CO2-permeable anion exchanger membrane as the electrolyte.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

99日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

9 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 296372

@Int Ci *

切発 明 者

Ý

識別記号

厅内整理番号

母公開 昭和62年(1987)12月23日

H 01 M 8/10

7623-5H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

9発明の名称 メタノール/空気燃料電池

> 類 昭62-138346 ②特

多出 題 昭62(1987)6月3日

優先権主張 991986年6月4日95西ドイツ(DE)30P3618840.9

ハンスーヨーゼフ、シ ドイツ連邦共和国、6701、ダンシュタトー シャウエルン

ユテルツエル ハイム、ヴアスガウリング、3

バスフ・アクチエンゲ の出り 額入 ドイツ連邦共和国、6700、ルードウイツヒスハーフエン・

カール・ボツシュ、ストラーセ 38

弁理士 田代 烝治 39代 理 人

ゼルシヤフト

1. 発明の名称

メタノール/笠気競科電池

- 2. 特許額求の楚囲
- (A) 珍哲、(B) 弱哲及び(C) 電解質としての CO2 遊過可能除イオン交換膜から成るメタノール / 空気燃料電池。
- 3. 発明の詳細な説明

(按炳分野及び技術的背景)

本無明はメタノール/空気凝料電池に関するも のである.

勝料電池は、磁料酸化反応の化学的エネルギー 変化を選気エネルギーに変換する窓池である。略 衝では脳科の分子が電子を放出しつつ酸化され、 強衝では電子を受容しつつ酸化剤が退元される。 **渤極及び略極で形成されるイオンは電解質中に移** 効し、ここで合体して反応生成物への電波回路を 閉成する.

無学力的効率からして、このような燃料は燃料 から電気エネルギーへの直接変換の好遊な方法を

もたらす.

周知の燃料電池においては、気体状態料、こと に水窯と、気体状酸化剤、ことに酸素とが便用さ ns.

この額の電池では、気体状の燃料及び酸化剤の ために、脳科乃至酸化剤の密閉、給送ならびに貯 戯について若干の同型がある。 更に水器側と酸素 関の間に設けられる隔壁の非気密性によりこの種 電池は完全に脱草する.

このために液体状盤料と酸化剤として空気中酸 器とを使用する脳科電池の開発が検討されて来た。

液体状の脳科としては、メタノールが有利であ る。何となれば作勤温度において秀れた電気化学 的活性を示し、何等特別の純皮を必要とせず、ま た貯蔵に関して何の問題もないからである。更に またメタノールは原油、天然ガス、石炭から大規 英に割安に 妥強され得る.

しかしながら、このようなメタノール/空気熔 料電池も、作動において若干の特殊な問題がある。 本質的な欠点は弱苞においてメタノールの酸化

(従来技術)

ジャーナル、オブ (1986)311~3222 の記載により986)311~3222 の記載によりがここのとの化炭は二酸の 排気によりがする。しかしながらこの化炭はさりが た二酸化炭素はメタール 蒸気で飽むれてなない た二酸化炭型をしながらにないに浄化処理をしながら、 吸着剤によるの分配はよるの分配は にかしながらよる二酸化炭素の分配は にありエネルギーを登消し、効率的なではない。 種の装置を満足すべきものとするものではない。

従って、この分野の技術的 認知は、上述の欠点 を克服し、同時に同既にかつ低コストで 設造する ことができ、しかも長い耐用時間を有するメタノ ール/空気 総料 電池を開発することである。

(発明の要約)

しかるに上述の技術的誤避は、特許請求の範囲に記成されているように、路衝、陽極及びCO2 透過可能の殴イオン交換限から成る、本発明によるメタノール/空気総料電池により解決され得ることが見出された。

更にまた固体状態解質としてことにイオン交換膜を使用する燃料電池においては、極めて高コストの手段によってのみ解決される問題である。周知のようにこのようなイオン交換膜は温潤状態で使用され、正常に作用するために、水分を極めて定常的に維持する必要がある。

(発明の構成)

以下に該付団面を参照しつつ本発明を更に具体的に説明する。

並付図面は本発明によるメタノール/空気燃料 電池の構成を疑念的に示すものである。

陰極(A) としてはメタノール/空気線料電池用としてそれ自体公知のもの、例えばウルマンス、エンツィクロペディー、デル、テヒニッシェン、ヘミー第4版、第12巻、113頁以降に記載されているような陰虧が使用され得る。

高電液密度は、ことに多孔性の、気体超過の可能な電極により超成される。この気体超過可能性は、燃料電池の作助中に酸素が電極中に拡散進入し水及び二酸化炭器がこれから拡散排出されるようにするために有利である。

このような気体拡散電極は、例えばワタナベ等の散物(ジャーナル、オブ、エレクトロアナリシス、ケミストリー183(1895)391~394頁参照)に配数されている。この電極は選当な羽尾体をカーボンブラック粉末、触媒及び必要

に応じポリテトラフルオルエチレン粉末で包囲したものを焼結することにより製造される。これにより得られる電極は多孔性網状組織体から成り、これに触螺粉末が付着している。この触媒粉末は網状組織体に恒常的に始合されている。

酸素退元用触媒としては、アラチナ、鐚、ニッケルのような慣用の金製が使用される。

高価な会認の使用量を低減した低コストの電極は、ヨーロッパ特許出願公開154247号公報に記録されているように特殊な限により相成される。

上述の膜から電極を相成するために、導電体としては、解目のつまった金網、ことにステンレススチール或は関の金網を使用するのが有利である。 報目 世法は原則的に 0.02 乃至 0.5 m であり、 自由面は全体の少なくとも 20%とする。次いでこの源電体は、上記ヨーロッパ特許出願公開 154247号公報に記載されているように未架橋のポリマーで被収される。

このポリマーはポリマー銀に共有結合されている、いわゆるCo(salen) 基を有する。このCo(sal

る級返し単位10万至100モル%と、ピニルモノマーがら譲導される録返し単位0万至90モル %とから构成されることが好ましい。このモノマーは例えばスチレン或はpーメチルスチレンである。

上述したヨーロッパ特許出願公開154247号公報に記載されたポリマー以外に、ポーレン(Bohlen)等により階級の破媒和成分として記載されたポリマー(マクロモレキュラー、ケミストリー、ラピッド、コミュニケーション1(1980)753~758頁珍照)6辺当である。

上述した窓機の事態体として使用される事態性 現状組む体の被反は、テトラルとロリドン、ピリ チルホルムアミド、Nーメチルとロリドン、ピリ ジン、ジメチルスルホンのようなを性溶媒に上記 ボリマーを溶解させ、この溶液に弱質性網状組織 体を没沿して形成するのが好ましい。この場合、 感覚体として使用される網状組織体の網目はボセ マー溶液により始りつよされないように智意され るべきである。 en) 化合物とは、以下の一級式(I)で表される、 ヨーロッパ等許出期公開154247号公報に記載され ている化合物である。

$$R^{i} \xrightarrow{R^{5}} N = R^{3}$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{5}} N = R^{3}$$

$$R^{4} \xrightarrow{R^{4}} R^{3}$$

上記式中、R¹、R²、R³及びR⁴はそれぞれ水器、メチル基、メトキシ基、弗索或はトリフルオルメチル基を意味し、R⁵は2価置換蓋-CH₂-CH₂- 或は2価フェニル基を意味する。

特に好ましい化合物は、置換蓋R¹、R²、R³及び R⁴がそれぞれ水素を意味し、R³が2値エチレン差 (-CH₂-CH₂-) を意味する化合物である。

この程のポリマー及びこのようなポリマーから成る脳の製造方法は、上記のヨーロッパ特許出版公開154247号公報に記載されているので、ここには詳述しない。

上述のポリマーはビニルビリジンから誘導され

ボリマー類に共有結合されたCo(salen)単位を有する上記ボリマーの代わりに、ビニルボリマーを使用し、その溶液に分子酸素を取り入れ、激送することができ、酸素の選元に触媒的作用をなし得る低分子量化合物を添加することも可能である。 にコルボリマーとしては、上述したヨーロッパ特許出願公開154247号公報に記録されたボリマーが適当である。

上記 Co(saien) 化合物のポリマー溶液中における型割合は、ポリマーとこの化合物との合計量量に対して5万至80重量%、ことに10万至50重量%の範囲が適当である。

酸素を選元するための触媒作用組成分を有する 陰極製造は、上途したように寒寒体をポリマー及 びCo(salen) 化合物の溶液中に没渡して行われる。 溶媒を蒸散させることによりCo(salen) 化合物は 網状粗鉛に晶出せしめられる。

上述したポリマー化合物は、単に網状組織体の被覆のために使用されるだけでなく、慣用の多孔性電極被覆のためにも使用され、このようにして

間機に酸緊迫元のために必要な放棄的要素を構成することができる。このためには現在の技術水準において公知のメタノール/空気燃料電池用のあらゆる多孔性降極を使用することができる。陰低は水で温潤し場るカーボンブラックと被復用ポリ

テトラフルオルエチレン粉末とを主体として構成

大きい比表面限(例えば200万至500日 ン/ 3程度の)を有するカーボンブラックを約60日で空気中において改理して水温剤性にする。次いでこのカーボので処理して水温剤性にする。次いでこのカーボのカー およびで透潤させ、乾燥し、ボリテトラフルでで溶液で透潤させ、150万至200℃で縮けてよりに圧縮れ及び潰れが残存するように圧縮付着させる。

ことに好ましいのは強イオン交換樹脂層を付着した多孔性酸極である。この層は0.01乃至1μπ、ことに0.05乃至0.5μπ 厚さが好ましく、固体状で終質として使用される酸イオン交換膜(C) とし

て形成することもでき、またこれと別途に形成することもできる。この略イオン交換樹脂はそれ自体公知のものであって、多くの文献に記載されおり、ここでは更に詳述することを省略する。

ことに好ましいこの間の成個階極は多孔性強極 を基礎では、溶媒を悪数させ、 イオン基を形成する組成分の希孫を塗布する。 この基礎ポリマーとしてはビニルペンジルクコリ ドとスチレンその他これと共宝合可能の単型体、 例えばエチレングリコールメタクリラート、ご ルピリジンとの共宜合体或はポリビニルクロリマ である。

で20万至50時間加熱する。

するのが好ましい。

除イオン交換樹脂の成態は、上述した触媒作用ボリマーの成層性に直ちに行うことができ、触媒成分海液に為イオン交換樹脂の落礎ポリマーを激加し、電極焼結後に、上述のボリアミンによる架廠及びイオン基形成を行う。

他の想機としては、館イオン交換協調溶液の代わりに、その恩福液を使用して成剤する。これは例えばビニルベンジルクロリド共宜合体水性恩耐液を懸濁重合により調製し、アミン或はポリアミンとの反応により4級化する。館イオン交換磁盤水性懸濁液の製造方法は、例えば米国特許4,116.889 号明細砂に記録されている。

この程の窓イオン交換樹脂の水性竪濁液は陰極の空気と反対の個に作用せしめられ、陰イオン交換樹脂の形成は陰極のイオン交換樹の側に維持される。

多孔性陰低の成階により、固体状電解質として 使用される除イオン交換腺と陰極とのことに良好 な結合が維持され、これと共に転移抵抗、拡散抵 抗が、従ってまた過電圧が低減され、これは電池 の全体的効率に著しい好影響を及ぼす。

陽低(B) としては、メタノール/空気燃料電池用としてそれ自体公知であり、また各間文献に記載されている陽極が使用される。現在のところ水袋酸化用放送として貸金属を使用しない電極は入手不能である。

このような陽極の認道方法もそれ自体公知であり、文献に記憶されている(例えばジャーナル、オブ、エレクトロアナリシス、ケミストリー179(1984)303頁改は199(1986)311頁参照)。

触媒用担体として100乃至400㎡/8程度の比段面積を有するカーボンブラックを使用するときは、陽極は特に高い活性を維持する。

アラチナノルテニウム混合駐煤を有する陽優は、

例えば上記文献179(1984)303~30 6頁に記載された方法により得られるが、これに よればカーボンブラックはRoCl。のイソプロバノ ール/水溶液で処理され、120℃に加熱され、 ルテニウム分離のため200℃で水器により選元 される、次いでヘキサクロル白金水器酸(HzPtCl。) で処理し、白金を分離する、次いでこの活性触 メローボンブラックを更にカーボンブラック及び ポリテトラフルオルエチレン分散液と混和する。

特に有利な電磁は、0.05万至0.8 μm 、ことに 0.1 万至0.4 μm の平均粒径 d saのポリテトラフルオルエチレン粉末を使用することにより得られる。平均粒径 d saとは、その粒径の大径半部と小径半部とがそれぞれ50 重量%を占めることを意味する。

上述の粉末を導電体に塗布し加圧(3-7 kP/ ゴ)下、高温(300-400℃)で規籍するこ とにより物に機械的負荷耐性の良好な陽極が得ら れる。このような規結処理により無媒粉末が緊密 に接触し期状粗酸体を形成した電極が得られる。 この場合、電極の多孔性がもたらされ、メタノー ル及び水がよく浸透できるように配望されねばな らない。

物質及び電荷の転移を容易にするために陽極を 陰イオン交換樹脂で成層被覆することによりこと に有利な陽板が得られる。この被覆はすでに陰極 の或層ついて説明した方法により行われる。

本発明によるメタノール/空気燃料電池の本質 的な構成要素は固体状電解質として使用される強 イオン交換離である。

電解質としての従来公知の弱イオン交換膜に対して、本発明によるメタノール/空気燃料電池における電流の流れは、陰極で発生するとドロキセルイオンの陽極への移動により行われる。またにかいて、神道の水分子から溶媒化物を帯同する。水は陰極調において、陰極に拾送される電気流と共に除去される。その特果陽極調から陰極側へ向って水の

温度勾配が生ずるが、これは陽極関から階極個への水の移動により均衡化される。これにより陰極側におけるロスは均衡化され、陰極及び陽極側における均斉な水分が維持され、これにより電極側におけるイオン交換護温潤のための追加的対策は不必要となる。

陽極に形成される水器イオンは酸イオン交換膜の方に充分には押し遊められることができず、陽 板の周囲にいわゆる空間電化器を形成する。

メタノールの酸化により緊極に生成する二酸化 炭器は、熱磁側から拡散すべきヒドロキシルイオ ンと反応して炭酸水器塩(HCO₅ニイオン)となる。 これにより気体状二酸化炭器の形成が弾止され、 これと共に過電圧が低減される。縮料として使用 されるメタノールへの酔力学的超過圧力の附与に より、気体状二酸化炭器の形成は完全に防止され ることができる。

炭酸水器イオンは、路イオン交換膜内における 温度低下及び静電界に基因して陽極から路極に移 動し、そこに存在する少量の二酸化炭器分圧によ りヒドロキシルイオン及び炭酸ガスに分解する。 この炭酸ガスは気体状で陰極に給送される空気流 と共に排出される。

階イオン交換額としては、原則として市販されているものはすべて使用可能であるが、その固体 状イオン分が乾燥イオン交換額1㎏当たり0.5 乃 至5当量の範囲で存在するものが好ましい。

担体ボリマーとしては、周じくボリビニルクコリドのシートであってアミンとの反応により変生されたものが適当である。

固体状電解質として使用される酸イオン交換膜 1、場面2及び酸極3を相互に緊密に締め付ける。 陽極及び陰極にはそれぞれ導線4が接続される。 増子5において発生電気エネルギーは受消される。 鐵料電池の摩伽に無し、以下の等式によりメタ ノールの酸化で陽極2には二酸化炭素及び水業イオンが形成される。

$$CH_{3}OH + H_{2}O \longrightarrow CO_{3} + 6H^{+}$$

また酪極3には以下の等式により空気中酸素の 還元で〇Hが形成される。 路極

樹板に移転し、ここで形成される水栗イオンと協合して水となる。同時に陰極に形成される三酸化炭素はOH [™]イオンと指合して炭酸水栗イオン(HC O₂[™])となる。

設度低下に対応して炭酸水器イオン及び陽極に 形成される水は陰イオン交換服を軽で陰極に移動 する、陰極において炭酸水器イオンは再びOHTイ オンと二酸化炭器に分解し、後者は陰極を走過す る空気流に帯向されて、特別の装置を必要とする ことなく電池外に排出される。陰極を走過するこ の空気液はまた反応により形成される水を除去す る。

上述した所から理解され得るように、本発明に よるメタノール/空気線料電池は構造が優めて簡 単であり、しかもな動に解し従来のこの程の電池 によりもたらされる欠点をもたらさない。

磁料及び酸化剤の補給はポンプと稼管により極 めて簡単に行われ得る。

<u> 表 皮 例</u>

(a) 陰イオン交換樹脂の製造

踏イオン交換樹脂の製造は、6-クロルヘキサンカルボン酸クロリドによりボリエーテルスルボンをフリーデル/クラフツ法でアシル化し、次いでカルボニル茎を接接圏元し、トリメチルアミンで4級化することにより、以下に記載するようにして製造される。

4-ヒドロキンとと溶液に 1.7 のま溶液が 1.7 のまで 1.7 のので 1.7 のので 1.7 のので 1.7 のので 1.3 の

チウムアルミニウムヒドリド(LIAIH4)38gをメチルーセーブチルエーテル600粒に溶解させ、この溶液にAICI、290gのメチルーセーブチルエーテル溶液を除々に添加し、この混合溶液に上記樹脂のクロロホルム溶液を合併し、室温で3時間摂搾した。

次いでこの退合溶液にHCL 1 5 度量%溶液を除々にの退合溶液にHCL 1 5 度量%溶液を除々に抵加し、機件する。有機相中に、取益は2 8 3 8、塩素分1.54当量/kgであった。この機能させ、取分は2 8 2 5 8

- (b) 珍価用のポリマー触点の製造
 - 2-ヒドロキシー5-ベンザアルテヒドを、

し、登案辞囲気下に24時間撹拌した。メタノールで沈穏させて目的のポリマーが得られれた。再度ジメチルホルムアミドに海解させメタノールで沈綴させて黄色のポリマー122(85%)を得た。

- 3. 得られたポリマー20gを水400 ๗、エタノール400 ๗及び硫酸80 嘘の混合液中で3時間環流加熱し、保設基として作用するtertーブチルアミンを分ほした。16.8gのポリマー(アルデヒド共益合体)が画収された。
- 5. 得られたシッフ塩基ポリマー18.0gを300歳のトルエンに溶ぶさせ、10gのサリチルアルデヒドを譲加して、24時間環流加禁した。沈霞貸色ポリマーをメタノールで抽出して19.3gのポリマーを得た。

ウルフ等の方法(マクロモレクラーン、ペミー1 79、1979、2647頁)により、サリチル アルデヒドをクロルメチル化し、この5-クロル メチルーサリチルアルデヒドをトリフェニルホス フィンと反応させ、得られたホスフィン窓を上記 目的物に変換して製造される。

- 1.トルエン750級に2-ヒドロキシ-5-ビニルベンヅアルデヒド74g(0.5 モル)を潜解させた溶液に、tertーブチルアミン73g(1モル)を添加し、この混合物を2時間環流加熱した。それぞれ500級の氷水で2回抽出した後、トルエンを留去した。30g(79%)の2-プチルイミノメチル-4-ビニルフェノールが費色油状体として得られた。
- 2.2ーブチルイミノメチルー4ービニルフェ ノール80s、4ービニルピリジン42s及 びスチレン21sを1200mdのエチルベン ゼンに溶解させ、80℃に加熱し、次いで2, 2′ーアゾイソブチロニトリル100mを添加

6. このボリマー19 8 とコバルト(II) アセタート・4 H20 14 8 との混合物を無酸素ジメチルホルムアミド700 2 2 4 時間80 でで加無した。得られた配位ボリマーを衰穽雰囲気下にエタノールで抽出した。収量17.68。

(C) 陰極の段造

室において、次いで360℃において約50N/ 一の圧力で約0.8 m 太さの電極に圧縮成形する。 この電優をポリマー触媒(上記(b)参照)5gの 100ペジメチルホルムアミド溶液に浸液し、1 50℃に加熱してジメチルホルムアミドを蒸散さ、 サか

この電極をメタノールに浸流し、しかる後陰イオン交換樹脂(上記(a))の15%ジメチルホルムアミド海液を電極の一方側面に塗布した。

上述のメタノール浸浪は陰イオン交換樹脂溶液の凝固と、また電極孔隙の完全な閉塞の阻止をもたらす、協宜に溶媒を蒸散させて陰極が得られるが、これは一方関面が除イオン交換樹脂で被覆されているが、対向側面は孔漆が開放されている。上記被短層の厚さは約0.1 saであった。

(d) 隔極の製造及び電池出力

(c) において述べたように、緊値も水温潤性のカーボンブラック、ポリテトラフルオルエチレン及びニッケル銀金調客導体で形成される。電極触媒として腐及び少量の白金から成る混合物が使

用された。客極はまず客化期(V)の10重単名イソプロパノール溶液に浸漬し、120℃で変換し、次いで200℃において塩化剤(N)を水素で週元した。網装填量は約15%(HaPtC(s)水溶液に浸漬し、白金を水素で週元した。白金装を選ば0.3 まど。このように処理した海流の一方調面を(C)におけると同様に酸イオン交換的脂で被取して約0.1 moの厚さとした。

(e) 燃料電池の駆流

陽極及び陰極を電池に組上げる前に永葉気能和 雰囲気下に24時間望いて陰イオン交換問題を謝 潤させた。

理立に際しては強イオン交換樹脂を成層被覆した両電板の側面を発桑及び支持体を使用して対向 押圧する。腐伍室にメタノールを充填し、除極室 に適過変気を輸送する。

電池の非負荷電圧は1.20Vであり、1A/Mの 消費電流において電圧は0.98Vに低下した。

4. 図面の簡単な説明

派付図面は本発明によるメタノール/空気燃料 電池の頻道を示すための概略図であって、その主 要部と符号の対応関係は以下の通りである。

代理人并取士 田代 烝 治

